This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5:

(11) Numéro de publication internationale:

WO 91/07945

A61K 7/48, 7/06

A1

(43) Date de publication internationale:

13 juin 1991 (13.06.91)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR90/00822

(22) Date de dépôt international: 16 novembre 1990 (16.11.90)

(30) Données relatives à la priorité:

89/15653

28 novembre 1989 (28.11.89) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): LVMH RE-CHERCHE [FR/FR]; 48-50, rue de Seine, B.P. 79, F-92703 Colombes Cédex (FR).

(75) Inventeurs, Et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): BONTE, Frédéric [FR/FR]; 5, place Charras, F-92400 Courbevoie (FR). DUMAS, Marc [FR/FR]; 54, rue de l'Industrie, F-92700 Colombes (FR). MEYBECK, Alain [FR/FR]; Les Poissons-Apt 242, 20 ter, rue de Bezons, F-92400 Courbevoie (FR). MERECHAI, Christian ER (FR), T. T. Courbevoie (FR). MARECHAL, Christian [FR/FR]; 7, rue Charlot,

F-75003 Paris (FR).

(74) Mandataires: PORTAL, Gérard etc.; Cabinet Beau de Loménie, 55, rue d'Amsterdam, F-75008 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AT (brevet européen), AU, BE (brevet européen), CH (brevet européen), DE (brevet européen), DK (brevet européen), ES (brevet européen), FR (brevet européen), GB (brevet européen), GR (brevet européen), IT (brevet européen), JP, LU (brevet européen), NL (brevet européen), SE (brevet européen), US.

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: UTILIZATION OF XANTHINES, OPTIONALLY INCORPORATED IN LIPOSOMES IN ORDER TO HELP THE PIGMENTATION OF SKIN OR HAIR

(54) Titre: UTILISATION DE XANTHINES, EVENTUELLEMENT INCORPOREES DANS DES LIPOSOMES, POUR FAVORISER LA PIGMENTATION DE LA PEAU OU DES CHEVEUX

(57) Abstract

The invention relates to the utilization of xanthines, optionally incorporated in liposomes in order to favour the pigmentation of skin or hair. The xanthine has formula (I), or a salt thereof, or a vegetal extract containing it, wherein: particularly R1 and R4 represent each a hydrogen atom and R1 and R2, similar or different, represent each a hydrogen atom or an alkyl radical having preferably from 1 to 4 carbon atoms. This xanthine, optionally incorporated in liposomes, is used for the preparation of a cosmetic or pharmaceutical, particularly dermatological composition for the pigmentation of hair or skin or to reinforce the natural defences of skin against solar radiation.

(57) Abrégé

L'invention concerne l'utilisation de xanthines, éventuellement incorporées dans des liposomes, pour favoriser la pigmentation de la peau ou des cheveux. Cette xanthine a la formule (I), ou un sel de celle-ci, ou un extrait végétal en contenant, dans laquelle, en particulier, R3 et R4 représentent chacun un atome d'hydrogène et que R1 et R2 identiques ou différents représentent chacun, un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ayant de préférence de 1 à 4 atomes de carbone. Cette xanthine, éventuellement incorporée dans des liposomes, est utilisée pour la préparation d'une composition cosmétique ou pharma-

UNICAMENTE PARA INFORMACION

the case in terms of the contract of the engineering of

The management with a real property of the second

医基层性性 医二胺二

Company to the section

al Michael Report of Albert

in designed in contract type in the least one of the least of the least of the least one of the least of the least one of the least one of the least of the least one of the lea

ologija propinska propinska pologija. Propinska propinska propinska pologija propinska pologija propinska pologija (u propinska pologija propinska p

Charles of the field of the

 $\chi_{i}(z) = \frac{1}{2} \left(\frac{1}{2} + \frac{1}{2} \left(\frac{1}{2} + \frac{1}{2} \left(\frac{1}{2} + \frac{1}{2} \right) \right) \right)$

STRUCTURE COMPANY OF STRUCT

Códigos utilizados para identificar a los Estados parte en el PCT en las páginas de portada de los folletos en los cuales se públican las solicitudes internacionales en el marco del PCT.

| • | AT | Austria | FI | Finlandia | | . • • • |
|----|------|--------------------------|------|-----------------------|-----------------|----------------------------|
| | AU | Australia : | De. | | ML | |
| | BB | Barbados | | | | Mongolia |
| ٠ | 8E | | GA | Gabón Firino Unido | MR | Mauritania |
| •• | BP | | | | MIV | Malawi |
| | BG | Burkina Faso Bulgaria | CN | Guinea | · NL | Paises Bajos |
| | | Bulgaria States) 35 | . GR | Guinea Grecia | NO: | Neniega |
| | BJ . | Benin | RU | Hungria | PL | Polonia |
| | BR . | Brasil | IT | Italia | RO | |
| | CA | Canadá | JP | Japón | | Rumania |
| | CP, | República Centroafricana | KP | - República Popular | SD | Sudán |
| • | CC | Congo | | Democrática de Corea | . SE | Su cc ia . |
| | CH | Suiza | KR | | SN | Senegal |
| | CI | Côte d'Ivoire | | República de Corea | SU _. | Unión Soviética |
| | СМ | | ш | Liechtenstein | TD | Charl |
| | DE | | · LK | Sri Lanka | · TG· | Togo |
| | | Alemania | Ŀυ | Luxemburgo | US | Estados Unidos de América |
| | DK | .Dinamarca | MC . | Mónaco | | CAROCO DINICIO DE AINEFIEZ |
| | ES | Espeña | MC | Madagagaga | • | • |

05

10.

15

20

25

30

35

Utilisation de xanthines, éventuellement incorporées dans des liposomes, pour favoriser la pigmentation de la peau ou des cheveux.

La présente invention concerne généralement l'utilisation de xanthines éventuellement incorporées, au moins en partie, dans des phases lamellaires lipidiques hydratées ou dans des liposomes pour la préparation de compositions cosmétiques ou pharmaceutiques

favorisant la pigmentation de la peau ou des cheveux.

L'action de la théophylline, sur les mélanocytes en culture, a déjà été étudiée (Leising H.B. et coll., Z. Naturforsch. 1977 32C (7-8) 567-72). Cette étude, limitée à une expérimentation in vitro, a révélé que l'activité de stimulation de la mélanogénèse par la théophylline est faible, de sorte qu'elle a dissuadé l'utilisation commerciale de ce composé dans cette application.

Pour obtenir des compositions pigmententantes présentant une activité satisfaisante, on a cherché à réaliser des synergies par l'association de diverses substances. Ainsi la demande de brevet JP-62 045 527 décrit des compositions pour la prévention et le traitement des cheveux gris à base d'AMP cyclique associés à diverses substances telles que papaverine, théophylline ou isobutylméthylxanthine.

Par ailleurs, l'encapsulation en liposomes de la théophylline a déjà été décrite. En particulier, la demande de brevet Inchema SA DE-A-2 249 552, également citée dans Chemical Abstracts volume 79, n° 8 référence 45830t, décrit l'encapsulation dans des liposomes de substances biologiquement actives, notamment la théophylline. Toutefois dans ce document, il n'est nullement fait mention de l'activité des substances concernées sur la pigmentation de la peau.

Il a maintenant été découvert, de manière totalement inattendue, et ceci constitue la base de la présente invention, que certaines xanthines ou des extraits végétaux en contenant présentaient une activité intéressante sur la pigmentation de la peau ou des cheveux. Il a en outre été découvert que, cette

activité peut être fortement potentialisée par leur incorporation dans des phases lamellaires lipidiques hydratées ou dans des liposomes.

Il à également été observé, de manière inattendue, que l'application sur la peau d'une composition contenant l'une de ces xanthines; provoquait un épaississement de l'épiderne après exposition au rayonnement solaire de façon plus importante qu'en l'absence de toute application. Ainsi, cet effet, s'ajoutant à celui obtenu, indépendamment; sur la pigmentation cutanée permet de renforcer les défenses naturelles de la peau contre les radiations solaires.

Ainsi, selon un premier aspect, la présente invention concerne l'utilisation d'une xanthine de formule I suivante :

15

30

35

10

05

25 dans Laquet Le : 1 3 Mar

R₁ et R₂ sont identiques ou différents et représentent chacun un atome d'hydrogène, un radical alkyle à chaîne droite, ramifiée ou cyclique ayant de préférence de 1 à 8 atomes de carbone, un radical alcényle à chaîne droite ou ramifiée ayant de préférence de 2 à 5 atomes de rabone, un radical alcynyle ayant de préférence de 2 à 5 atomes de rabone, un radical aralkyle ayant de préférence de 7 à 12 atomes de carbone, lesdits radicaux alkyle, alcényle et aralkyle étant éventuellement substitués par un ou plusieurs atomes d'halogène ou par un ou plusieurs groupes -OR₅ dans lequel R₅ représente un atome d'hydrogène ou un radical alkyle

ayant de 1 à 6 atomes de carbone, de préférence un radical méthyle ou éthyle ;

R₃ représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle ayant de préférence de 1 à 4 atomes de carbone, un radical benzyle, ledit radical alkyle étant éventuellement substitué par un reste hétérocyclique tel que le reste 4-morpholinyle ou 1-pipéridinyle, ou par un ou plusieurs atomes d'halogène ou groupes hydroxy;

....R₄ représente un atome d'hydrogène ou d'halogène, un radical alkyle à chaîne droite, ramifiée ou cyclique, ayant de préférence de 1 à

10

15

6 atomes de carbone, un radical aryle, ou un groupe -N dans

lequel R₆ et R₇ représentent indépendamment un atome d'hydrogène, un radical alkyle ayant de 1 à 6 atomes de carbone, de préférence un radical méthyle ou éthyle, ou bien forment ensemble et avec l'atome d'azote un hétérocycle de préférence monocyclique saturé, lesdits radicaux alkyle ou aryle étant éventuellement substitués par un ou plusieurs atomes d'halogène ou groupes hydroxy, méthoxy, carbométhoxy ou amino;

20

25

ou l'utilisation d'un sel pharmaceutiquement ou cosmétiquement acceptable de cette xanthine, ou celle d'un extrait végétal contenant une telle xanthine;

pour la préparation d'une composition cosmétique ou pharmaceutique, notamment dermatologique, destinée à favoriser la pigmentation de la peau ou des cheveux ou à renforcer les défenses naturelles de la peau contre les rayonnements solaires.

Selon un mode de réalisation particulier de l'invention, la xanthine utilisée pour ladite préparation d'une composition cosmétique ou pharmaceutique, notamment dermatologique, est une xanthine de formule I précitée dans laquelle «

R₁ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, éthyle, propyle, butyle, isobutyle, pentyle, isopentyle, 2-propényle, 2-propynyle, benzyle, hydroxyméthyle, 2-hydroxyéthyle, 2-hydroxypropyle, propyle ou 3-hydroxypropyle,

30

R₂ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, isobutyle, isopropyle, 2-propényle, 2-méthyle-2-propényle, cyclohexyle, benzyle ou 2,3-dibromopropyle, R₃ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, chlorométhyle, hydroxyméthyle, 2-chloroéthyle, 4-morpholinyl-méthyle ou benzyle,

R₄ représente un atome d'hydrogène ou de brome, ou un radical méthyle, éthyle, cyclopropyle, cyclopentyle, cyclohexyle, tertio-butyle, 2-carbométhoxyéthyle, hydroxyméthyle, méthoxyméthyle, méthylamino, 1-pipéridinyle.

Parmi les xanthines de formule I précitée, utilisées selon ledit mode de réalisation particulier, on peut citer par exemple les xanthines suivantes :

Xanthine,

5 1,8-diméthyl-3-isobutyl-xanthine,

7-benzyl-1,8-dimethyl-3-isobutyl-xanthine,

1-(2-hydroxyéthyl)-3-isobutyl-8-méthyl-xanthine,

1,8-dimethyl-3-(2-methyl-2-propenyl)-xanthine,

3-(2,3-dibromopropyl)-1-ethyl-8-methyl-xanthine,

1,3-di(2-propenyl)-8-methyl-xanthine,

7-benzyl-8-bromó-3-isobutyl-1-methyl-xanthine,

8-éthyl-1-(2-hýdroxyéthyl)-3-isobutyl-xanthine,

8-hydroxymethyl-3-isobutyl-1-methyl-xanthine,

3-isobutyl-8-methoxymethyl-1-methyl-xanthine,

8-(2-carbomethoxyethyl)-3-isobutyl-1-methyl-xanthine,

3-isobutyl-1-methyl-8-tertio-butyl-xanthine,

3-isobutýl-1-méthyl-8-methylamino-xanthine,

1,3-dipropyl 8-(1-piperidinyl)-xanthine,

8-cyclopropyl-1,3-dipropyl-xanthine,

8-cyclopentyt-1,3-dipropyt-xanthine,

8-cyclohexyl-1,3-dipropyl-xanthine,

1,3-dimethyl-8-phenyl-xanthine,

1,3-dipropyl-8-phényi-xanthine,

8-(2-amino-4-chlorophenyl)-1,3-dipropyl-xanthine,

35 1,3-diéthyl-7-méthyl-xanthine,

15

20

25

30

35

1,3-dipropyl-7-méthyl-xanthine,
7-chlorométhyl-1,3-diméthyl-xanthine,
1,3-diméthyl-7-hydroxyméthyl-xanthine,
1,3-diméthyl-7-(4-morpholinylméthyl)-xanthine,
1,3,7-triéthyl-xanthine,
3,7-diéthyl-1-(2-propynyl)-xanthine,
7-(2-chloroéthyl)-1,3-diméthyl-xanthine.

Les xanthines préférées de la précédente liste pour la 0 mise en oeuvre de la présente invention sont : 1,8-diméthyl-3-isobutyl-xanthine, 8-(2-carbométhoxyéthyl)-3-isobutyl-xanthine, et 3-isobutyl-1-méthyl-8-tertiobutyl-xanthine.

Cependant, il a maintenant été découvert de façon tout à fait inattendue qu'une xanthine de formule I précitée dans laquelle:

R₃ et R₄ représentent chacun un atome d'hydrogène, confère à la composition cosmétique ou pharmaceutique, notamment dermatologique, dans laquelle elle est incorporée, une activité plus importante sur la pigmentation de la peau ou des cheveux ou sur le renforcement des défenses naturelles de la peau contre les rayonnements solaires.

Ainsi, selon un mode de réalisation préféré de l'invention, la xanthine utilisée pour la préparation d'une composition cosmétique ou pharmaceutique, notamment dermatologique, est une xanthine de formule. I précitée dans laquelle:

R₁ et R₂ représentent chacun, indépendamment l'un de l'autre, un atome d'hydrogène ou un radical tel que défini plus haut, et

R₃ et R₄ représentent chacun un atome d'hydrogène.

A titre d'exemple, concernant ce mode de réalisation préféré, on peut citer les xanthines suivantes :

3-isobutyl-1-méthyl-xanthine,

3-benzyl-1-méthyl-xanthine,

3-isopentyl-1-methyl-xanthine,

1-methyl-3-(2-propenyl)-xanthine,
1-methyl-3-(2-methyl-2-propenyl)-xanthine,
3-butyl-1-methyl-xanthine,
1,3-diethyl-xanthine,
1-ethyl-3-propyl-xanthine,
3-butyl-1-ethyl-xanthine,
1-ethyl-3-(2-methyl-2-propenyl)-xanthine,
3-cyclohexyl-1-ethyl-xanthine,
1-(2-hydroxyethyl)-3-isobutyl-xanthine,
1,3-dipropyl-xanthine,
1,3-dioutyl-xanthine,
3-ethyl-1-pentyl-xanthine,
1-benzyl-3-isobutyl-xanthine.

Parmi les xanthines de la liste ci-dessus, celles dont l'utilisation selon la présente invention est préférée sont :

3-isobutyl-1-methyl-xanthine,
3-benzyl-1-methyl-xanthine,
1,3-diethyl-xanthine,
1-ethyl-3-propyl-xanthine,
3-butyl-1-ethyl-xanthine,
1,3-dipropyl-xanthine,
1,3-dibutyl-xanthine,

35

Selon une variante de réalisation, la xanthine précitée est choisie parmi la 1,3-diméthylxanthine ou la 3,7-diméthylxanthine.

Selon une autré variante de réalisation, la xanthine précitée est la 3-isobutyl-1-méthylxanthine.

Selon un aûtre mode de réalisation, la xanthine utilisée selon la présenté invention est une xanthine de formule I précitée dans laquelle :

 R_3 et R_4 représentent chacun un atomé d'hydrogène, et R_1 et R_2 représentent un atomé d'hydrogène ou un radical tel que défini plus haut, étant entendu qu'au moins R_1 ou R_2 représente un atome d'hydrogène. En particulier, lorsque R_2 , R_3 et R_4 représentent chacun un atome d'hydrogène, R_1 représente un radical

25

30

35

alkyle ayant de préférence de 1 à 4 atomes de carbone, notamment un radical méthyle, éthyle, propyle ou butyle, de préférence un radical méthyle.

Enfin, selon un mode de réalisation de la présente invention encore préféré, la xanthine utilisée est une xanthine de formule I précitée dans laquelle :

R₁, R₃ et R₄ représentent chacun un atome d'hydrogène, et R₂ représente un radical tel que défini plus haut, en particulier un radical alkyle ayant de préférence de 1 à 4 atomes de carbone. De préférence, dans ce cas, R, représente un radical méthyle, propyle, butyle ou isobutyle.

Selon la présente invention, les xanthines précitées peuvent être obtenues par synthèse. Certaines sont disponibles dans le commerce. Certaines également sont présentes dans des 15 extraits végétaux. : Comme plantes à partir desquelles on peut obtenir les xanthines, on citera en particulier la graine de cacaoyer, les feuilles de thé, le maté (= Ilex paraquariensis), les graines de cola, en particulier Cola mitida et Cola verticillata. Des procédés de synthèse de xanthines sont décrits DE 1 245 969; Ann. Chem. (1966), vol 697, p 142 à 158; Chem. Ber. (1953), vol 86, p 321-33; J. Chem. Soc. (1950), p 1 884-8; J. Org. Chem. (1980), p 1 711-13, vol 45, n⁰,9; GB 982 079; DD 8 957; SU 115 947 (Chem. Abstr. vol <u>53, 15 107;H</u>), J. Gen. Chem. (USSR), (1946), vol 16, p. 179-86 (Chem. Abstr. vol. 41, 96-d); J. Applied Chemistry (1940), vol 13, p 1461-3; Chem. Ber. (1947), vol p 401-5; WO-A2-87/04435; Bull. Chem. Soc. Japan (1973) vol. 46, n^o 2, p 506-509; J. Chem. Soc. (1962), p. 1866.

Les sels pharmaceutiquement ou cosmétiquement acceptables des xanthines de formule I sont des sels non toxiques pour l'homme dans le cadre des utilisations selon l'invention, comme par exemple des sels alcalins, tels que sels de sodium, de potassium ou d'ammonium, des bases organiques telles que sels de l'éthanolamine, la diéthanolamine, l'éthylènediamine, l'isopropylamine, la triéthanolamine, l'octadécylamine ou la . choline, ou un sel d'acide aminé tel que la glycine ou la lysine. «Ces sels sont obtenus par des procédés classiques, bien connus de

l'homme de l'art, par exemple en faisant réagir la xanthine avec La base, généralement en présence de solvant.

Suivant un mode particulier de réalisation de la présente invention, on utilise au moins une xanthine de formule I précitée ou l'un de ses sels tels que définis précédemment, en combinaison avec au moins un extrait de plante précité.

Selon une caractéristique particulière de l'invention, la concentration totale en composés de formule I précitée, ou de leurs sels, ou des extraits végétaux les contenant est comprise entre 0,001 % et 10 % en poids, de préférence entre 0,01 et 1 % en poids, par rapport au poids total de la composition.

Selon un second aspect de l'invention, le composé de formule I précitée ou l'un de ses sels cosmétiquement ou pharmaceutiquement acceptable ou l'extrait végétal contenant un tel composé, ou une combinaison des composé et extrait précités, est au moins en partie incorpore dans des phases lamellaires lipidiques hydratées ou dans des liposomes.

Selon un troisième aspect, la présente invention concerne également une composition cosmétique ou pharmaceutique, notamment dermatologique, destinée à favoriser la pigmentation de la peau ou des cheveux, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un composé de formule I ou l'un de ses sels tels que précédemment définis, ou au moins un extrait végétal contenant un composé de formule I précitée, ou une combinaison des composé et extrait précités, dans un excipient, véhicule ou support cosmétiquement ou pharmaceutiquement acceptable.

Selon un quatrième aspect, la présente invention concerne encore une composition cosmétique ou pharmacéutique, notamment dermatologique, destinée à favoriser la pigmentation de la peau ou des cheveux, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un composé de formule I ou l'un de sels sels tels que précédemment définis, ou au moins un extrait végétal contenant un composé de formule I précitée, ou une combinaison des composé et extrait précités, incorporé au moins en partie dans des phases lamellaires lipidiques hydratées ou dans des vésicules de type liposome, dans un excipient, véhicule ou support cosmétiquement ou pharmaceutique—

30

ment acceptable.

20

30

Selon un cinquième aspect, la présente invention concerne encore une composition cosmétique ou pharmaceutique, notamment dermatologique, destinée notamment à renforcer les protections naturelles contre les effets nocifs du rayonnement, solaire ou des rayonnements ultraviolets, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un composé de formule I ou l'un de ses sels tels que précédemment définis, ou au moins un extrait végétal contenant un composé de formule I précitée, ou une combinaison des composé et extrait précités, dans un excipient, véhicule ou support cosmétiquement ou pharmaceutiquement acceptable.

Selon un sixième aspect, la présente invention concerne aussi une composition cosmétique ou pharmaceutique, notamment dermatologique, destinée notamment à renforcer les protections naturelles contre les effets nocifs du rayonnement solaire ou des rayonnements ultraviolets, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un composé de formule I ou l'un de ses sels tels que précédemment définis, ou au moins un extrait végétal contenant un composé de formule I précitée, ou une combinaison des composé et extrait précités, incorporé au moins en partie dans des phases lamellaires lipidiques hydratées ou dans des vésicules de type liposome, dans un excipient, véhicule ou support cosmétiquement ou pharmaceutiquement acceptable.

Egalement, selon un septième, aspect, la présente invention concerne encore une composition pharmaceutique, notamment dermatologique, destinée notamment au traitement des désordres de la pigmentation de la peau ou des cheveux et plus particulièrement à favoriser la biosynthèse de mélanine, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un composé de formule I pu l'un de ses sels tels que précédemment définis ou au moins un extrait végétal contenant un composé de formule I précitée, ou une combinaison des composé et extrait précités, dans un excipient, véhicule ou support pharmaceutiquement acceptable.

Selon un huitième aspect, la présente invention concerne encore une composition pharmaceutique, notamment dermatologique, destinée au traitement des désordres de la pigmentation de la peau ou des cheveux et plus particulièrement à favoriser la biosynthèse de mélanine, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un composé de formule I ou l'un de ses sels tels que précédemment définis, ou au moins un extrait végétal contenant un composé de formule I précitée, ou une combinaison des composé et extrait précités, incorporé au moins en partie dans les phases lamellaires lipidiques hydratées ou dans des liposomes, dans un excipient, véhicule ou support pharmaceutiquement acceptable.

D'une façon générale, la concentration totale des composés, de leurs sels, ou des extraits utilisés conformément à la présente invention, non incorporés ou incorporés au moins en partie dans des phases lamellaires lipidiques hydratées où dans des vésicules type liposome, est comprise entre 0,001 % et 10 % en poids, de préférence entre 0,01 % et 1 % en poids, par rapport au poids total de la composition finale. Les compositions cosmétiques ou pharmaceutiques, notamment dermatologiques, selon l'invention, peuvent être appliquées par voie topique pour favoriser la pigmentation de la peau et des cheveux ou pour renforcer les défenses naturelles de la peau, en particulier dans des compositions se présentant sous forme de crème, de gel ou de lotion destinée à l'application topique sur la peau ou les cheveux.

Ainsi, les compositions cosmétiques ou pharmaceutiques, notamment dermatologiques, selon l'invention, trouvent diverses applications en cosmétologie ou en dermatologie, des lors que l'augmentation de pigmentation ou le renforcement des défenses naturelles de la peau ou des cheveux sont recherchés. Par exemple, ces compositions peuvent être utilisées comme produit solaire pour accélérer ou intensifier le bronzage, ce qui, outre l'avantage esthétique souvent recherché, permet de renforcer les défenses naturelles contre le rayonnement ultraviolet par l'augmentation du taux de mélanine dans l'épiderme et son épaississement. Ces compositions peuvent encore être utilisées, par exemple sous forme de crème, pour donner à la peau un aspect plus hâlé, ou encore, sous forme de lotion, pour la prévention et le traitement des cheveux gris. Par ailleurs, en dermatologie, les compositions

35

10

20

25

30

35

selon la présente invention peuvent être utilisées comme agent thérapeutique, seules ou en association avec d'autres médicaments, en particulier en administration topique dans le traitement des dysfonctionnements de la mélanogénèse, par exemple pour soigner le vitiligo.

Egalement, selon un neuvième aspect, la présente invention concerne encore un procédé de fabrication d'une composition cosmétique ou pharmaceutique, notamment dermatologique, destiné à favoriser la pigmentation de la peau ou des cheveux, caractérisé en ce qu'il comprend au préalable l'incorporation au moins partielle d'au moins un composé de formule I ou de l'un de ses sels tels que précédemment définis, ou d'au moins un extrait végétal le contenant, ou d'une combinaison des composé et extrait précités, que l'on mélange ensuite avec un excipient, véhicule ou support cosmétiquement ou pharmaceutiquement acceptable.

Selon un dixième aspect, la présente invention couvre encore un procédé de fabrication d'une composition cosmètique ou pharmaceutique, notamment dermatologique, destinées à favoriser la pigmentation de la peau ou des cheveux, caractérisé en ce qu'il comprend au préalable l'incorporation au moins partielle d'au moins un composé de formule I ou de l'un de ses sels tets que précédemment définis, ou d'au moins un extrait végétal le contenant, ou d'une combinaison des composé et extrait précités, dans des phases lamellaires lipidiques hydratées ou dans des vésicules de type liposome, que l'on mélange ensuite avec un excipient, véhicule ou support cosmétiquement ou pharmaceutiquement acceptable.

Selon un onzième aspect, la présente invention vise à couvrir un procédé de traitement de la peau ou des cheveux pour favoriser la pigmentation, caractérisé en ce qu'il comprend l'application à une quantité efficace pour réaliser une pigmentation, d'au moins un composé de formule I ou de l'un de ses sels tels que précédémment définis, ou d'au moins un extrait végétal le contenant, ou d'une combinaison des composé et extrait précités, l'ensemble étant introduit dans un excipient, véhicule ou support cosmétiquement ou pharmaceutiquement acceptable.

Selon un douzième aspett, la présente invention vise également à couvrir un procédé de traitement de la peau ou des cheveux pour favoriser la pigmentation, caractérisé en ce qu'il comprend l'application à une quantité efficace pour réaliser une pigmentation, d'au moins un composé de formule I ou de l'un de ses sels tels que précédemment définis, ou d'au moins un extrait végétal le contenant, ou d'une combinaison des composé et extrait précités, incorporé au moins en partie dans des phases lamellaires lipidiques hydratées ou dans des vésicules de type liposome, l'ensemble étant introduit dans un excipient, véhicule ou support cosmetiquement ou pharmaceutiquement acceptable.

. - 05 .

10

15 ·

20

: 25

30

35

Selon un treizième aspect, la présente invention couvre encore un procédé de traitement de la peau pour renforcer les protections naturalles contre les effets nocifs du rayonnement solaire ou des rayonnements ultraviolets, caractérisé en ce qu'il comprend l'application sur la peau, en une quantité efficace pour realiser une protection naturelle contre les effets nocifs du rayonnement solaire où des rayonnements ultraviolets, d'au moins un composé de formule I ou de l'un de ses sels tels que précédemment définis, et d'au moins un extrait végétal le contenant, ou d'une combinaison des composé et extraît précités, introduit dans un excipient, véhicule ou support cosmétiquement ou pharmaceutiquement To acceptable the second of

Enfin, selon un quatorzième aspect, la présente invention vise aussi à couvrir un procédé de traitement de la peau pour renforcer les protections naturelles contre les effets nocifs du rayonnement solaire ou des rayonnements ultraviolets, caractérisé en se qu'il comprend l'application sur la peau, à une quantité efficace pour "renforcer les protections naturelles contre les effets nocife du rayonnement solaire ou des rayonnements ultraviolets, d'au moins un composé de formule I ou de l'un de ses sels tels que précédemment définis, ou d'au moins un extrait végétal le contenant, ou d'une combinaison des composé et extrait précités, incorporé au moins en partie dans des phases lamellaires lipidiques hydratées ou dans des vésicules de type liposome, l'ensemble étant

05

20

25

30

35

introduit dans un excipient, véhicule ou support cosmétiquement ou pharmaceutiquement acceptable.

Par l'expression "incorporé au moins en partie dans des phases lamellaires lipidiques hydratées ou dans des vésicules type liposome", on entend dans la présente description et les revendications que le composé de formule I (ou l'extrait végétal le contenant) est combiné à des phases lamellaires lipidiques hydratées ou avec des liposomes, quelle que soit la forme de cette combinaison. Cependant, une combinaison, préférée réside dans l'incorporation ou l'encapsulation du composé de formule I (ou de l'extrait végétal) le contenant dans des phases lamellaires lipidiques hydratées ou dans des vésicules de type liposome. Mais, il n'est pas nécessaire que la totalité soit incorporée ou encapsulée pour obtenir l'effet de pigmentation recherché selon l'invention.

Le terme "lipidique" dans l'expression "phase lamellaire lipidique" couvre toutes les substances comprenant une chaîne carbonée dite grasse, comportant généralement plus de 5 atomes de carbone, cette substance étant habituellement, dénommée "lipide".

Selon l'invention, on utilise à titre de lipides, pour former soit les phases lamellaires lipidiques, soit les vésicules type liposome, des lipides amphiphiles, c'est-à-dire constitués de molécules possédant un groupe hydrophile indifféremment ionique ou non ionique et un groupe lipophile, ces lipides amphiphiles étant susceptibles de former des phases lamellaires lipidiques ou des vésicules type liposome en présence d'une phase aqueuse.

En particulier, parmi ces lipides, on peut citer : les phospholipides, les phosphoaminolipides, les glycolipides, les alcools gras polyoxyéthylénés, les esters de polyols éventuellement polyoxyéthylénés. De telles substances sont par exemple constituées par une lécithine d'oeuf ou de soja éventuellement hydrogénée, une phosphatidylcholine, une phosphatidylsérine, une sphyngomyéline, un cérébroside ou un stéarate de polyglycéroloxyéthyléné.

L'incorporation dans des phases lamellaires lipidiques hydratées ou dans des Liposomes des composés utilisés conformément

à la présente invention peut être réalisée selon des techniques de préparation connues, décrites par exemple dans le document FR-A-2 521 565, et éventuellement en combinaison avec le document FR-A-2 534 487.

Selon la présente invention, on s'est aperçu de manière totalement inattendue que toutes les xanthines de formule I précitée ne possèdent pas des activités équivalentes, en particulier sur la pigmentation de la peau ou des cheveux.

De telles xanthines substituées en 1 et/ou en 3 sont beaucoup plus actives que les autres, en particulier que certaines substituées régalement en 7 telles que la caféine (1,3,7triméthylxanthine).

En outre, l'encapsulation en phases lamellaires lipidiques hydratées ou en liposomes potentialise radicalement l'activité de ces xanthines substituées en 1 et/ou en 3 alors que celle des xanthines substituées en 7 reste très sensiblement plus faible. Cette potentialisation a été observée par des essais réalisés in vivo.

Ainsi, la découverte de la forte activité pigmentante des xanthines substituées en 1 et/ou en 3 est tout à fait surprenante pour un homme de l'art.

D'autres buts, caractéristiques et avantages de l'invention apparaîtront clairement à la lumière de la description explicative qui va suivre faite en référence à plusieurs exemples donnés simplement à titre d'illustration et qui ne sauraient donc en aucune façon limiter la portée de l'invention.

Dans les exemples, les pourcentages sont donnés en poids, sauf indication contraire.

30

35.

10

20

Exemple 1

Préparation de liposomes contenant une xanthine selon l'invention

the most built while and all.

Les xanthines ayant un caractère hydrophobe sont de préférence incorporées dans la phase lipidique.

Pour ce faire, on procède, par exemple, comme suit :
on dissout 0,2 g de 3-isobutyl-1-méthylxanthine (IBMX),
3,6 g de lécithine de soja, 0,4 g de β-sitostérol dans 25 ml de

10

20

30

35

dichlorométhane. On évapore cette solution organique au ballon rotatif à 45⁰C sous pression réduite de manière à obtenir un film lipidique déposé sur la paroi intérieure du ballon.

Le film obtenu est repris par 95,8 g d'eau distillée ou de solution tampon pour obtenir une suspension de vésicules lipidiques. On procède à une sonication à 100 W pendant 10 min à 4°C à la suite de quoi on obtient des liposomes présentant une taille moyenne vésiculaire de 142 nm, encapsulant au moins en partie l'IBMX.

On: peut procéder de même avec d'autres xanthines selon la présente invention telles que précédemment définies.

Dans l'exemple 2 suivant, on procède à la mise en évidence de la stimulation de la mélanogénèse in vivo chez l'animal.

Exemple 2: 15 mars and the second

Company of the Company of State of State of

Mise en évidence de l'augmentation de La mélanogénèse chez l'animal avec L'IBMX

On utilise des cobayes tricolores adultes répartis en 4 lots de 3 ou 4 cobayes. On procède de la manière suivante :

Avant et pendant l'expérimentation, les flancs droit et gauche des cobayes sont soigneusement rasés, chaque jour durant les 5 premiers jours (période d'exposition aux UV) puis tous les 2 jours jusqu'à la fin de l'étude.

Pour chaque animal, on détermine sur chaque flanc des taches comparablement pigmentées, d'aspect te plus souvent marron clair. Sur l'un des deux flancs tiré au hasard au début de l'expérimentation, on applique 10 min avant chaque exposition aux rayons ultraviolets 0,05 g environ de produit à tester ou de produit témoin, selon le lot, l'autre flanc étant exposé "nu" à titre de contrôle.

Durant les 12 jours suivant la cinquième exposition aux UV, les applications sont continuées dans les mêmes conditions.

L'exposition au rayonnement ultraviolet est effectuée au moyen d'un simulateur solaire délivrant 86 % d'UVA et 14 % d'UVB à raison de 5 min le premier jour, 10 min le deuxième jour, 15 min le troisième jour et 20 min les quatrième et cinquième jours:

12 jours après la dernière exposition on prélève un fragment de peau sur le flanc non traité mais exposé, ainsi que sur l'autre flanc traité et exposé.

On effectue ensuite un examen histologique des fragments cutanés.

05

Cet examen comporte : d'une part, l'étude de la mélanogénèse par la méthode Argentaffine de Fontana sur des coupes de 4 µm (Techniques d'histologie, professeur Chevreau, édition Maloine, 1977, page 157), d'autre part, l'appréciation de l'épaisseur de l'épiderme sur des coupes de 4 µm colorées selon la méthode Trichromique de Masson (Hématoxyline-Fuchsine Acide ponceau de Xylidine bleue d'aniline).

Pour étudier la mélanogénèse, on examine deux zones tirées au hasard d'une tache pigmentée, dans lesquelles on repère 25 cellules malpigiennes et on compte parmi celles-ci les mélanocytes "activés", c'est-à-dire contenant de la mélanine en amas. On exprime alors l'activation du processus de la mélanogénèse en pourcentage de cellules activées à partir de la moyenne de ces deux valeurs. On effectue également un repérage des formes rhizomiques des mélanocytes.

Sur ces mêmes zones, on examine la quantité de mélanine dans les autres couches de l'épiderme et on apprécie globalement cette quantité suivant une échelle à 5 valeurs variant de 0 à 4 selon que la quantité de mélanine formée est, respectivement, nulle, faible, moyenne, importante ou très importante.

Enfin, on mesure sur ces zones l'épaisseur de l'épiderme au moyen d'un micromètre sur microscope binoculaire.

On a regroupé au tableau I les résultats de l'étude histologique donnant le pourcentage d'activation et permettant d'apprécier les variations de la quantité de mélanine formée (valeurs moyennes selon l'échelle définie ci-dessus), de l'épaisseur de l'épiderme (exprimée en µm).

Les produits à tester sont les suivants :

| | - produit "I ₁ " : | suspension gélifiée d | e liposome | <u>:s</u> | · · |
|--------------|--|--------------------------------------|---|----------------|-------|
| | | contenant 0,1% | d'IBMX, | préparée | selon |
| • • | | l'exemple 9 | | | ٠. |
| ا در کردو | - produit "I ₂ ": | solution gélifiée d'I | BMX | | |
| 05 | | IBMX | | 0,1 g | ,x- |
| | of the state of th | éthanol | en de la companya de | 30,0 g | |
| | | eau bidistillée | | 19,9 g | |
| | | gel de Carbopol 940 ^(R) à | 1% | 50,0 g | |
| .;; , | - produit, "A ₁ ": | suspension gélifiée de | liposome | s témoins. | |
| 10 | | (liposomes "vides") | 5.3 77. | | |
| | one de la companya d La companya de la co | Composition pour 100 g | 3 : 40 | | |
| ٠. | | lécithine de soja | r. Lette de la let | 1,8 g | |
| • | en e | β-sitostérol | | 0 , 2 g | |
| 1. | ing series of the series of th | eau distillée | · erita S | 48,0 g | |
| 15 | | gel de Carbopol 940 à | | 50,0 g | |
| | - produit "A ₂ ": | gel de Carbopol® éthan | olique | • | |
| | t and the contract of | éthanol | | 30,0 g | |
| · :. | and the state of t | eau distillée | udler . | 20,0 g | |
| : | and the second s | gel de Carbopol 940 ⁸⁹ à | 13. | 50,0 g | |
| 20 | | | | | |

Les résultats indiqués au tableau I confirment l'activité marquée de l'IBMX, et plus particulièrement celle de l'IBMX encapsulé en liposomes conforme à l'invention, sur la mélanogénèse sur animal.

His face of a same of the first and swife of the

agaige for the first production of the state of a first con-COM to the confidence of the confidence of the con-

Tableau I

| | Mélan | Mélanocytes | Quantité | ité de | Ера | Epaisseur | Mélanocytes p | pré- |
|---|---|-------------|--|----------------------------|---------|---------------|-------------------|------------|
| | act | activés | méla | mélanine | de ('6 | de l'épiderme | sentant un aspect | spect |
| | • | | for | ormée | .; · | (mr) | rhizomique () | × 2 |
| | S-FC | L L | : :::::::::::::::::::::::::::::::::::: | 300 C 名 是 公益(| S. S. | 1 a | . F. | <u> </u> |
| 1 (0,1% IBMX en lipo- somes dans gel) | 55,71 | 00,06 | : का का विद् कार्य का ि | 3,50 | 6,92 | 13,29 | JO., 0 | 0 |
| L2 (0,1% IBMX dans gel) | 35,74 | 12,77 | 79″0 | 2,21 | 8,43 | 05'6 |)L. 0 8 | 0 |
| A ₁ (Liposomes "vides" dans gel) | 29'9'8 | 87,00 | 0,91 | 2,50 | \$2.7 | 8,50 | Ogga | |
| A ₂ (gel) | 32,86 | 98′82 | 0,43 | 2,14 | 92'6 | 8,43 | 0 | ingr. |
| | | | | | | | | - |

FC : flanc contrôle, non traité FT : flanc traité 10

20 :

30

35

On remarque à partir du tableau I que tous les résultats obtenus avec l'IBMX en liposome (I₁) sont supérieurs à ceux obtenus pour les autres produits testés. Ceci est particulièrement marquant en ce qui concerne la quantité de mélanine formée et beaucoup plus encore en ce qui concerne l'aspect rhizomique des mélanocytes. Il est rappelé que lorsque le mélanocyte est activé, et qu'il produit de la mélanine sous forme de mélanosomes, la forme du mélanocyte se modifie de manière à former des sortes de "tentacules", appelées généralement "dendrites", l'aspect du mélamocyte "rhizomique". Les pigments mélaniques sont alors acheminés par les dendrites vers les couches supérieures de l'épiderme. L'aspect "rhizomique" est donc un excellent critère de mise en évidence de l'activité de la mélanogénèse. Par contre, au repos, mélanocytes perdent cet aspect pour reprendre une forme plus régulière. On observe donc en outre, d'après le tableau I que L'IBMX sous forme libre dans un gel êthanolique (I₂) est également plus actif que les deux produits témoins (A) et (A).

L'épaisseur de l'épiderme dui est à mettre en relation avec la défense de l'organisme contre le rayonnement ultraviolet est aussi plus importante chez les animaux traités à l'IBMX en liposome selon l'invention (I).

Exemple 3

Mise en évidence de l'augmentation de la mélanogénèse chez l'animal avec différentes xanthines

On procède selon le protocole décrit à l'exemple 2, avec les produits suivants :

- produit "I₃" : solution gélifiée de 3-méthylxanthine à 0,05% préparée comme le produit I₂ de l'exemple 2
- produit "I₄" : solution gélifiée de 1-méthylxanthine à 0,05% préparée comme le produit I₂ de l'exemple 2
- produit "I₅": solution gélifiée de 3,7-diméthylxanthine à 0,05%

préparée comme le produit I₂ de l'exemple 2

produit "I₆": suspension gélifiée de liposomes contenant 0,1% de 1,3-diméthylxanthine préparée selon l'exemple 9

Les résultats figurent au tableau II.

יַּט

| 0,16 2,22 7,21 0,06 1,87 8,24 0,20 1,95 8,80 | 82,10 |
|--|-----------|
| 0,69 2,09 9,73 | 73,70 |

FC : flanc contrôle non traité FT : flanc traité

Il apparaît clairement d'après les résultats expérimentaux obtenus in vivo pour les produits I_1 à I_6 une activité très significative sur la stimulation de la pigmentation cutanée, par le biais d'une action sur les mélanocytes. On observera que les produits I_3 et I_4 conduisent aux meilleurs résultats. On notera ici encore un épaississement de l'épiderme avec les produits de l'invention, ce qui a tendance à favoriser les défenses naturelles contre le rayonnement solaire.

05

10

On donnera ci-après divers exemples de formulation de compositions cosmétiques ou pharmaceutiques, notamment dermatologiques ayant une activité dans le traitement des désordres de la pigmentation cutanée.

Exemple 4

| 15 | Gel aqueux bronzant pour le visage |
|-----------|---|
| | IBMX To the Minimum of the Art of the O,1 g |
| | Ethanol (2009-00) 120-00-00-00-00-00-00-00-00-00-00-00-00-0 |
| | Eau distillée |
| | Gel Carbopol [®] 940 à 1 % qsp 100 g |
| 20 | |
| | Exemple 5 |
| · · · · · | Crème solaire bronzante |
| | 3-méthylxanthine 0,05 g |
| | Stéarate d'isocétyle 8,- g |
| 25 | Huite d'arachide hydrogénée 10,- g |
| | Huile de Lanoline 3,5 g |
| | Alcool cetylique 19 100 mm 5,- g |
| .00 | Alcoot stéanylique : 2,5 g |
| | Huile de vaseline légère 10,- g |
| 30 | Monoester phósphorique de l'alcool |
| . * | cétylique OF neutralisé 3,- g |

Cette phase est émulsionnée avec une phase aqueuse qsp 100 g contenant :

| ٠ | | Pantothénol | | 0,1 | 9 | |
|-------|---------------------|--|---|--|--|------------|
| | | Conservateurs | | 0,2 | g . | |
| | • | Filtre solaire hydrosoluble | | 5,- | g | |
| • | | • | | · | | |
| | | to the table to be seen to be | | • | • | |
| . 05 | | Exemple 6 | - solais | | uralla | |
| | | otion pour renforcer la protection | | | | _ |
| | | Alcool | | | | |
| • | | Propylèneglycol Land de Propylèneglycol | | | | |
| | | Menthol | | | | |
| 10 | and the second | Hydroxypropylmethy (- 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 | | 1,5 | g: | · · |
| | | cellulose and the second of th | : 20. | | | ٠. |
| | | | 221.7 | | <u>.</u> | |
| | • | 1-méthylxanthine (poids sec) | | 0,2 | 9 | |
| | · . | Excipients aqueux parfumés | qsp 1 | 00 | g | |
| 15 | | | : | | | <i>3</i> : |
| | | an engline gom <u>ara</u> l nakati gegr | | | | |
| | | | Lement: | de or | ·éfére: | nce deux |
| , | | Cette lotion est appliquée local | | | | |
| | fois pa | Cette lotion est appliquée local r jour, quotidiennemet pendant 3 | à 8 jou | | | |
| | fois pa expositi | Cette lotion est appliquée local r jour, quotidiennemet pendant 3 ons prolongées au soleil. | . à.8 .jou ≭*** | | | |
| | fois pa | Cette lotion est appliquée local r jour, quotidiennemet pendant 3 ons prolongées au soleil. | . à.8 .jou ≭*** | | | |
| 20 | fois pa expositi | Cette lotion est appliquée local r jour, quotidiennemet pendant 3 ons prolongées au soleil. Exemple 7 | j à 8, jou #**** #* | rs p | orécédi | |
| 20 | fois pa expositi | Cette lotion est appliquée local r jour, quotidiennemet pendant 3 ons prolongées au soleil. | j à 8, jou #**** #* | rs p | orécédi | |
| 20 | fois pa expositi | Cette lotion est appliquée local r jour, quotidiennemet pendant 3 ons prolongées au soleil. Exemple 7 Lotion tonique capillaire contre | j à 8, jou #**** #* | rs p | gris | |
| | fois pa expositi | Cette lotion est appliquée local r jour, quotidiennemet pendant 3 ons prolongées au soleil. Exemple 7 Lotion tonique capillaire contre | les che | veux | gris g | |
| | fois pa expositi | Cette lotion est appliquée local r jour, quotidiennemet pendant 3 ons prolongées au soleil. Exemple 7 Lotion tonique capillaire contre IBMX Alcool | tes che | veux 0,2 | gris g | |
| | fois pa expositi | Cette lotion est appliquée local r jour, quotidiennemet pendant 3 ons prolongées au soleil. Exemple 7 Lotion tonique capillaire contre IBMX Alcool | tes che | veux 0,2 60,- | gris g g g | |
| | fois pa expositi | Cette lotion est appliquée local r jour, quotidiennemet pendant 3 ons prolongées au soleil. Exemple 7 Lotion tonique capillaire contre IBMX Alcool Eau Excipients parfumés. | les che | veux 0,2 60,- 37,- | gris g g g | |
| | fois pa expositi | Cette lotion est appliquée local r jour, quotidiennemet pendant 3 ons prolongées au soleil. Exemple 7 Lotion tonique capillaire contre IBMX Alcool Eau Excipients parfumés | tes che | veux 0,2 60,- 37,- | gris g g g g | ant les |
| | fois pa expositi | Cette lotion est appliquée local r jour, quotidiennemet pendant 3 ons prolongées au soleil. Exemple 7 Lotion tonique capillaire contre IBMX Alcool Eau Excipients parfumés. | tes che | veux 0,2 60,- 37,- 00 | gris g g g g | ant les |
| | fois pa expositi | Cette lotion est appliquée local r jour, quotidiennemet pendant 3 ons prolongées au soleil. Exemple 7 Lotion tonique capillaire contre IBMX Alcool Eau Excipients parfumés. Cette lotion peut être applique velu deux fois par jour par cures | tes che control gsp. 1 ée sur l de deux | veux 0,2 60,- 37,- 00 | gris g g g g | ant les |
| | fois pa expositi | Cette lotion est appliquée local r jour, quotidiennemet pendant 3 ons prolongées au soleil. Exemple 7 Lotion tonique capillaire contre IBMX Alcool Eau Excipients parfumés. Cette lotion peut être applique velu deux fois par jour par cures | tes che control de deux | veux 0,2 60,- 37,- 00 | gris g g g g | ant les |
| | fois pa expositi | Cette lotion est appliquée local r jour, quotidiennemet pendant 3 ons prolongées au soleil. Exemple 7 Lotion tonique capillaire contre IBMX Alcool Eau Excipients parfumés Cette lotion peut être applique velu deux fois par jour par cures Exemple 8 | les che tes che qspc1 de deux | veux 0,2 60,- 37,- 00 es cl | gris g g g g | et le |
| 25 | fois pa expositi | Cette lotion est appliquée local r jour, quotidiennemet pendant 3 ons prolongées au soleil. Exemple 7 Lotion tonique capillaire contre IBMX Alcool Eau Excipients parfumés. Cette lotion peut être applique velu deux fois par jour par cures | les che tes che qspc1 de deux | veux 0,2 60,- 37,- 00 es cl | gris g g g g | et le |
| 25 | fois pa expositi | Cette lotion est appliquée local r jour, quotidiennemet pendant 3 ons prolongées au soleil. Exemple 7 Lotion tonique capillaire contre IBMX Alcool Eau Excipients parfumés Cette lotion peut être applique velu deux fois par jour par cures Exemple 8 | les che tes che qspc1 de deux | veux 0,2 60,- 37,- 00 es cl | gris g g g g theveux | et le |
| 25 | fois pa expositi | Cette lotion est appliquée local r jour, quotidiennemet pendant 3 ons prolongées au soleil. Exemple 7 Lotion tonique capillaire contre IBMX Alcool Eau Excipients parfumés Cette lotion peut être applique velu deux fois par jour par cures Exemple 8 Crème dermatologique pour le trai | les che tes che qspc1 de deux | veux 0,2 60,- 37,- 00 es cl | gris g g g g g tiligo | et le |
| 25 | fois pa expositi | Cette lotion est appliquée local r jour, quotidiennemet pendant 3 ons prolongées au soleil. Exemple 7 Lotion tonique capillaire contre IBMX Alcool Eau Excipients parfumés. Cette lotion peut être applique velu deux fois par jour par cures Exemple 8 Crème dermatologique pour le trai | les che les che qsp. 1 de deux tement d | veux 0,2 60,- 37,- 00 es cl moi: | gris g g g g heveux s. | et le |

Ces constituants sont chauffés au bain-marie à 70°C pendant 15 min. 50 g de cette phase grasse obtenue sont repris par 225 ml d'eau bidistillée. On agite au moyen d'un agitateur Raynerie, puis on gélifie avec 125 g d'un gel de Carbopol 940 de la composition figurant à l'exemple 8 ci-dessous. On obtient ainsi une crème qui est utilisée une à deux fois par jour en application locale sur les zones dépigmentées.

Exemple 9

Préparation d'un gel à partir d'une suspension liposomique de IBMX

A 50 g de la suspension homogénéisée obtenue à l'exemple 1, on mélange 50 g du gel dé Carbopol® 940 de composition suivante:

| · | Carbopol 940® | ٠. | 2,- | g |
|----|-------------------------|----|-------|-----|
| 15 | Eau distillée | | 86,3 | 9 |
| | Nipagin M [®] | | 0,35 | g |
| | Nipaso(®) | | 0,02 | g |
| | Dissolvine [®] | | 0,005 | 9 |
| | Eau distillée | | 5,825 | g |
| 20 | Triethanolamine | | 2,50 | g. |
| | Glycérine | 4. | 3,- | g · |

10

25

30

35

Ce gel peut être utilisé par applications locales, par exemple pour renforcer la protection solaire naturelle.

Exemple 10

Préparation d'une composition cosmétique pigmentante à base d'un extrait naturel contenant de la théobromine

Préparation de l'extrait de cacao

L'extrait de cacao est obtenu à partir de graines de cacao, selon une méthode d'extraction basée sur celle décrite dans le document US-A-2 275 835, et en particulier sur celle des exemples. Cet extrait contient un mélange de théobromine et de caféine.

| Composition cosmetique | |
|---------------------------------------|--------|
| extrait de cação | 1,0 g |
| éthanol | |
| eau distillée | 20,0 g |
| gel de Carbopol 940 [®] à 1% | 50,0 g |
| | |

100,0 g

Cette composition peut être utilisée comme décrit à

l'exemple 9.

Naturellement, l'invention comprend tous les moyens constituant des équivalents techniques des moyens décrits ainsi que leurs diverses combinaisons.

REVENDICATIONS

1. Utilisation d'une xanthine de formule (I) suivante

05

20

25

30

dans laquelle

R₁ et R₂ sont identiques ou différents et représentent chacun atome d'hydrogène, un radical alkyle à chaîne droite, ramifiée cyclique ayant de préférence de 1 à 8 atomes de carbone, radical alcényle à chaîne droite ou ramifiée ayant de préférence de 2 à 5 atomes de carbone, un radical alcynyle ayant de préférence de 2 à 3 atomes de carbone, un radical aralkyle ayant de préférence de 7 à 12 atomes de carbone, lesdits radicaux alkyle, alcénylé et aralkyle étant éventuellement substitués par un ou plusieurs atomes d'halogène ou par un où plusieurs groupes -OR₅ dans lequel R₅ réprésence un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ayant de 1 à 6 atomes de carbone, de préférence un radical méthyle ou éthyle ; R₃ représente un atome d'hydrogène, un radical alkyle ayant de préférence de 1 à 4 atomes de carbone, un radical benzyle, ledit radical alkyle étant éventuellement substitué par un hétérocyclique tel que le reste 4-morpholinyle ou 1-pipéridinyle, ou par un ou plusieurs atomes d'halogène ou groupes hydroxy ; R_L représente un atome d'hydrogène ou d'halogène, un radical alkyle à chaîne droite, ramifiée ou cyclique ayant de préférence de 1 à

6 atomes de carbone, un radical aryle, ou un groupe -N R₂ dans

lequel R₆ et R₇ représentent indépendamment un atome d'hydrogène, un radical alkyle ayant de 1 à 6 atomes de càrbone, de préférence

3\04YQ.\$1497945

05.

10

20

25

30

35

méthyle ou éthyle, ou bien forment ensemble et avec l'atome d'azote un hétérocycle de préférence monocyclique saturé, lesdits radicaux alkyle ou aryle étant éventuellement substitués par un ou plusieurs atomes d'halogène ou groupes hydroxy, méthoxy, carbométhoxy ou amino;

ou l'utilisation d'un sel pharmaceutiquement ou cosmétiquement acceptable de cette xanthine, ou celle d'un extrait végétal contenant une telle xanthine;

pour la préparation d'une composition cosmétique ou pharmaceutique, notamment dermatologique, destinée à favoriser la pigmentation de la peau ou des cheveux ou à renforcer les défenses naturelles de la peau contre les rayonnements solaires.

2. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que la xanthine utilisée pour ladite préparation d'une composition cosmétique ou pharmaceutique, notamment dermatologique, est une xanthine de formule I précitée dans laquelle:

R1 représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, éthyle, propyle, butyle, isobutyle, pentyle, isopentyle, 2-propényle, 2-propynyle, benzyle, hydroxyméthyle, 2-hydroxyéthyle, 2-hydroxy-propyle ou 3-hydroxypropyle,

R₂ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, isobutyle, isopropyle, 2-propényle, 2-méthyl-2-propényle, cyclohexyle, benzyle ou 2,3-dibromopropyle, R₃ représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, chlorométhyle, hydroxyméthyle, 2-chloroéthyle, 4-morpholinyl-méthyle ou benzyle,

R, représente un atome d'hydrogène ou de brome, ou un radical méthyle, éthyle, cyclopeopyle, cyclopeopyle, cyclopeopyle, cyclopeopyle, cyclohexyle, tertio-butyle, 2-carbométhoxyéthyle, hydroxyméthyle, méthoxyméthyle, méthylamino, 1-pipéridinyle.

3. Utilisation selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce que la xanthine de formule (I) précitée est choisie parmi le groupe consistant de :

xanthine,

1,8-diméthyl-3-isobutyl-xanthine,
7-benzyl-1,8-diméthyl-3-isobutyl-xanthine,

```
1-(2-hydroxyéthyl)-3-isobutyl-8-méthyl-xanthine,
                1,8-dimethyl-3-(2-methyl-2-propenyl)-xanthine,
                3-(2,3-dibromopropyl)-1-éthyl-8-méthyl-xanthine,
                1,3-di(2-propenyl)-8-methyl-xanthine,
                7-benzyl-8-bromo-3-isobutyl-1-methyl-xanthine,
                8-éthyl-1-(2-hydroxyéthyl)-3-isobutyl-xanthine,
                8-hydroxymethyl-3-isobutyl-1-methyl-xanthine,
                3-Tsobutyl-8-methoxymethyl-1-methyl-xanthine,
                8-(2-carbométhoxyéthyl)-3-isobutyl-1-méthyl-xanthine,
                3-isobutyl-1-méthyl-8-tertio-butyl-xanthine,
 10
               3-isobutyl-1-methyl-8-methylamino-xanthine,
               1,3-dipropyl-8-(1-piperidinyl)-xanthine,
               8-cyclopropyl-1,3-dipropyl-xanthine,
               8-cyclopentyl-1,3-dipropyl-xanthine,
               8-cyclohexyl-1,3-dipropyl-xanthine,
               1,3-diméthyl-8-phényl-xanthine,
               1,3-dipropyl-8-phenyl-xanthine,
               8-(2-amino-4-chlorophényl)-1,3-dipropyl-xanthine,
               1,3-diéthyl-7-méthyl-xanthine,
               1,3-dipropyl-7-methyl-xanthine,
20
               7-chlorométhyl-1,3-dimethyl-xanthine,
               1,3-dimethyl-7-hydroxymethyl-xanthine,
              1,3-dimethyl-7-(4-morpholinylmethyl)-xanthine,
               1,3,7-triethyl-xanthine,
              3,7-diéthyl-1-(2-propynyl)-xanthine,
               7-(2-chloroethyl)-1,3-dimethyl-xanthine.
               4. Utilisation selon la revendication 3, caractérisée en
          que la xanthine est choisie de préférence parmi le groupe
      sistant dedition to the state of the court
30
              1,8-diméthyl-3-isobutyl-xanthine,
              8-(2-carbomethoxyethyl)-3-isobutyl-xanthine,
              3-isobutyl-1-methyl-8-tertiobutyl-xanthine.
```

```
5. Utilisation selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce que dans la formule (I) précitée, R_3 et R_4 représentent chacun un atome d'hydrogène, et
```

R₁ et R₂ représentent chacun, indépendamment l'un de 05 l'autre, un atome d'hydrogène ou un radical tel que précédemment défini....

ce que la xanthine précitée est choisie parmi le groupe consistant de :

10

military of the state 3-isobutyl-1-methyl-xanthine, 3-benzyl-1-methyl-xanthine, 3-isopentyl-1-methyl-xanthine, 1-methyl-3-(2-propenyl)-xanthine, 1-méthyl-3-(2-méthyl-2-propényl)-xanthine, - 3-butyl-1-methyl-xanthine, harden m 1,3-diethyl-xanthine, and the years in 1-éthyl-3-propyl-xanthine, Non-land 3-butyl-1-éthyl-xanthine, Angles of the 1-ethyl-3-(2-methyl-2-propenyl)-xanthine, 3-cyclohexyl-1-éthyl-xanthine 1-(2-hydroxyethyl)-3-isobutyl-xanthine, 1,3-di(2-propényl)-xanthine, Arres 1,3-dibutyl-xanthine 3-ethyl-1-pentyl-xanthine,

1-benzyl-3-isobutyl-xanthine.

7. Utilisation selon la r
ce que la xanthine est choisie de préfère

30 consistant de :

3-isobutyl-1-méthyl-xanth: 3-benzyl-1-méthyl-1,3-diéthyl-1-é-'

ve nosienidnos

35

25

1,3-dibutyl-xanthine.

05

20 -

30

- 35

8. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'on utilise la 1,3-diméthylxanthine ou la 3,7-diméthylxanthine.

9- Utilisation selon la revendication 1 caractérisée en ce qu'on utilise la 3-isobutyl-1-méthyl-xanthine.

10. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que dans la formule (I) précitée, R_3 et R_4 représentent chacun un atome d'hydrogène, et R_4 et R_2 représentent un atome d'hydrogène ou un radical tel que précédemment défini, au moins R_1 ou R_2 représentant un atome d'hydrogène.

11. Utilisation selon la revendication 10, caractérisée en ce que R₂, R₃ et R₄ représentent chacun un atome d'hydrogène, et R₁ représente un radical alkyle ayant de préférence de 1 à 4 atomes de carbone, notamment un radical méthyle, éthyle, propyle, ou butyle, de préférence un radical méthyle.

12. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que dans la formule (I) précitée, R₁, R₃ et R₄ représentent chacun un atome d'hydrogène, et R₂ représente un radical tel que précédemment défini, en particulier un radical alkyle ayant de préférence de 1 à 4 atomes de carbone.

13. Utilisation selon la revendication 12, caractérisée en ce que R_2 représente un radical méthyle, propyle, butyle ou isobutyle.

14. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 13, caractérisée en ce que le sél pharmaceutiquement ou cosmétiquement acceptable est un sel alcalin tel qu'un sel de sodium, de potassium ou d'ammonium, ou un sel de base organique tel que l'éthanolamine, la diéthanolamine, l'éthylènediamine, l'isopropylamine, la triéthanolamine, l'octadécylamine ou la choline, ou un sel d'acide aminé tel que la glycine ou la lysine.

15. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 14, caractérisée en ce que l'on utilise au moins une xanthine de formule (I) ou l'un de ses sels tels que précèdemment définis, en combinaison avec au moins un extraît de plante précité.

20 ...

30

35

16. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 15, caractérisée en ce que la concentration totale en composés de formule (I) précitée, ou de leurs sels, ou des extraits végétaux les contenant est comprise entre 0,001% et 10% en poids, de préférence entre 0,01% et 1% en poids, par rapport au poids total de la composition.

17. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 16, caractérisée en ce que le composé de formule (I) précitée ou l'un de ses sels cosmétiquement ou pharmaceutiquement acceptables, ou l'extrait végétal le contenant, ou la combinaison des composés et extrait précités, est au moins en partie incorporé dans des phases lamellaires lipidiques hydratées ou dans des liposomes.

18. Composition cosmétique, ou pharmaceutique, notamment dermatologique, destinée à favoriser la promentation de la peau ou des cheveux, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un composé de formule (I) ou l'un de ses sels tels que définis à l'une quelconque des revendications i à 14, ou au moins un extrait végétal contenant un composé de formule (I), ou la combinaison des composés et extrait précités, dans un excipient, véhicule ou support cosmétiquement où pharmaceutiquement acceptable.

19. Composition cosmétique, ou pharmaceutique, notamment dermatologique, destinée à favoriser la pigmentation de la peau ou des cheveux, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un composé de formule (I) ou l'un de ses sels tels que définis à l'une quelconque des revendications 1 à 14, ou au moins un extrait végétal le contenant, ou la combinaison des composés et extrait précités incorporé au moins en partie dans des phases lamellaires lipidiques hydratées ou dans des vésicules de type liposome, dans un excipient, véhicule ou support cosmétiquement ou pharmaceutiquement acceptable.

20. Composition cosmétique, ou pharmaceutique, notamment dermatologique, destinée à renforcer les protections naturelles contre les effets nocifs du rayonnement solaire ou des rayonnements ultraviolets, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un composé de formule (I) ou l'un de ses sels tels que définis à l'une quelconque des revendications 1 à 14, ou au moins un extrait

végétal contenant un tel composé, ou la combinaison des composé et extrait précités, dans un excipient, véhicule ou support cosmétiquement ou pharmaceutiquement acceptable.

21. Composition cosmétique, ou pharmaceutique, notamment dermatologique, destinée à renforcer les protections naturelles contre les effets nocifs du rayonnement solaire ou des rayonnements ultraviolets, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un composé de formule (I) ou l'un de ses sels tels que définis à l'une quelconque des revendications 1 à 14, ou au moins un extrait végétal le contenant, ou la combinaison des composé et extrait précités, incorporé au moins en partie dans des phases lamellaires lipidiques hydratées ou dans des vésicules de type liposome, dans un excipient, véhicule ou support cosmétiquement ou pharmaceutiquement acceptable.

22. Composition pharmaceutique, notamment dermatologique, destinée notamment au traitement des désordres de la pigmentation de la peau ou des cheveux et plus particulièrement à favoriser la biosynthèse de mélanine, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un composé de formule (I) ou l'un de ses sels tels que définis à l'une quelconque des revendications 1 à 14, ou au moins un extrait végétal contenant un tel composé, ou la combinaison des composé et extrait précités, dans un excipient, véhicule ou support pharmaceutiquement acceptable.

23. Composition pharmaceutique, notamment dermatologique, destinée notamment au traitement des désordres de la pigmentation de la peau ou des cheveux et plus particulièrement à favoriser la biosynthèse de mélanine, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un composé de formule (I) ou l'un de ses sels tels que définis à l'une quelconque des revendications 1 à 14, ou au moins un extrait végétal le contenant, ou la combinaison des composé et extrait précités, incorporé au moins en partie dans des phases lamellaires lipidiques hydratées ou dans des liposomes, dans un excipient, véhicule ou support pharmaceutiquement acceptable.

25

. 30

∶35

24. Composition selon l'une des revendications 18 à 23, caractérisée en ce que la concentration totale en composés de formule (I) précitée, ou de leurs sels, ou des extraits végétaux

précités les contenant, est comprise entre 0,001% et 10% en poids, de préférence entre 0,01% et 1% en poids, par rapport au poids total de la composition finale.

- 25. Composition selon l'une des revendications 18 à 24, caractérisée en ce qu'elle est formulée pour l'application topique, en particulier sous forme de crème, de gel ou de lotion.
- 26. Procédé de fabrication d'une composition cosmétique ou pharmaceutique, notamment dermatologique, caractérisé en ce qu'il comprend au préalable ('incorporation d'au moins un composé de formule (I) tel que défini à l'une quelconque des revendications 1 à 15, ou de l'un de ses sels, ou d'au moins un extrait végétal le contenant, ou d'une combinaison des composé et extrait précités, dans un excipient, véhicule ou support cosmétiquement ou pharmaceutiquement acceptable.
- 27. Procédé selon la revendication 26, caractérisé en ce qu'il comprend l'incorporation d'au moins un composé de formule (I), ou de l'un de ses sels, ou d'au moins un extrait végétal le contenant, ou d'une combinaison des composé et extrait précités, au moins en partie dans des phases lamellaires lipidiques hydratées ou dans des vésicules de type liposome, préalablement à l'incorporation dans un excipient, véhicule ou support cosmétiquement ou pharmaceutiquement acceptable.
- 28. Procédé de préparation selon la revendication 26 ou 27, caractérisé en ce qu'on incorpore le composé de formule (I) précitée, ou l'un de ses sels, ou l'extrait végétal précité le contenant, à une concentration totale en composés, sels, ou extraits précités comprise entre 0,001% et 10% en poids, de préférence entre 0,01% et 1% en poids par rapport au poids total de la composition.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/FR 90/00822

| | | international Application No PCI/ | FR 30/00022 |
|----------------------|--|---|-------------------------------|
| L CLASSIFICAT | TION OF SUBJECT MATTER (It several class) | fication symbols apply, indicate all) * | |
| According to later | national Patent Classification (IPC) or to both Nat | ional Classification and IPC | _ |
| 5 | The state of the s | | |
| Int.Cl. | A 61 K 7/48, A 61 K 7/06 | | |
| | | | . 4 |
| IL FIELDS SEAR | | | |
| | Minimum Documer | ntation Searched 7 | |
| Classification Syste | m . | Classification Symbols | |
| | | | |
| 5 | | | - ; · ; · . |
| Int.Cl. | A 61 K | | |
| | | | |
| | Documentation Searched other to the Extent that such Documents | han Minimum Documentation (1997) are included in the Fields Searched | 1 - 1 - 1 - 1 - 1 |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | · | |
| III. DOCUMENTS | B CONSIDERED TO BE RELEVANT | · · _ · _ · _ · _ · · _ · · _ · · _ · | |
| Category C | itation of Document, ** with Indication, where app | ropriate, of the relevant passages 12 | Relevant to Claim No. 13 |
| | *. | | |
| Y FR | , A, 2609395 (LABORATORIES S | EROBIOLOGIQUES) | 11 |
| | July 1988 | | |
| . 1.0 | e page 1, line 1 - page 5, 1 | ine 28. | |
| se | e page 1, Ille 1 - page 3, 1 | THE 20, | |
| exa | amples 5-8; claims | | 1-9,17-28 |
| A | | | 1-9,17-20 |
| | · | | 1 |
| Y Co | smetics & Toiletries, vol.] | 02, March 1987, | 11 |
| _ A1 | lured Publishing Corp., (New | York, US), | The second second |
| M | Duggan et al.: "Tyrosinase | . The | j |
| | zyme behind the tan", pages | | |
| EIL | zyme beithio the thir, pages | 00 | 341 |
| | e page 99, column 2 - page 1 | .00, | |
| · | lumn 2 | | |
| | | | 1 0 17 20 |
| | , A, 4107306 (J. VOORHEES) | | 1-9,17-28 |
| 15 | August 1978 | | |
| se | e column 3, line 67 - column | 14, | |
| | ne 20; examples 7-9 | | |
| | | | |
| | | • | · |
| | | | |
| | | | |
| 1 | | - X | |
| | | | j |
| | | | 4 |
| | <u> </u> | | 4 |
| Special category | ries of cited documents: 10 | "T" later document published after | the international filing date |
| | afining the general state of the art which is not | or priority date and not in conf cited to understand the princip | ile or theory underlying the |
| considered | to be of particular relevance | invention | |
| "E" earlier docu | ment but published on or after the international | "X" document of particular relevant cannot be considered novel of | rea; the claimed invention . |
| "L" document w | which may throw doubts on priority claim(s) or | involve an inventive stap | |
| which is cit | ed to establish the publication date of another other special reason (as specified) | "Y" document of particular relevant cannot be considered to involve | nce; the claimed invention |
| | eferring to an oral disclosure, use, exhibition or | | |
| other means | | ments, such combination being in the art. | Online to a baleou swiled |
| "P" document p | ublished prior to the international filing date but epriority date claimed | "&" document member of the same | patent family |
| | | | |
| IV. CERTIFICAT | | | annh Ranad |
| Date of the Actual | Completion of the International Search | Date of Mailing of this International S | earon repult |
| 00 7 | 1001 (20 01 01) | 14 February 1991 (14 | 1.02.91) |
| z& Januar | y 1991 (28.01.91) | <u> </u> | |
| International Searc | hing Authority | Signature of Authorized Officer | |
| European | Patent Office | | |
| · | | • | |

ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

FR 9000822 SA 42197

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale vise ci-dessus.

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du 05/02/91.

Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets.

| ### 15-07-88 Aucun ################################## | Document au rapport | brevet cité : :: de recherche | Date de publication | Membre(s) de la famille de brevet(s) | Date de publication |
|--|------------------------|---------------------------------------|--|--|--------------------------------|
| US-A- 4107306 15-08-78 Aucun | FR-A- | 2609395 | | Aucun | |
| | US-A- | 4107306 | 15-08-78 | Aucun | |
| | | | | | • |
| | · : | , market | | | |
| | | , , , , , , , , , , , , , , , , , , , | | Autoriana (n. 1800). Gradina Suda Gradina (n. 1801). Sedan Gradina (n. 1801). | Tari Ma Tari Ma Manganan |
| | •••••• | | | and commercial and the second | |
| The state of the s | | | | | · · . |
| | 1 | | ·· | | |
| | - | | · | | |
| Project respects The first the second of th | | | o transport (1991) i kan Singa kanada Langa kanada | ri a ciidani Arcarci. Vito ta may san ila Si cuma ai vico d | |
| The property of the control of the c | | • | | | <i>:</i> |
| The straight of the straight o | | | | in the second of | |
| | | | | | |
| | | | | • | |
| | · · | | | | |
| | | | en de la companya de | To the second of | |
| | | | | or him that it is although many and | |
| | • | • | $v = e_{i,j}$ | the contract of the contract o | |
| | | | • | | γ. |
| | 4 | | | | |
| | | • | | | |
| | | • | • | | • • |

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale N° PCT/FR 90/00822

| L CLASSE | MENT DE L'INVENTION (si plusieurs symboles de classification sont applicables, les indiquer t | ons) , |
|---|---|---|
| Selon la clas | esification internationale des brevets (CIB) ou à la fois seton la classification nationale et la CIB | |
| CIB ⁵ : | A 61 K 7/48, A 61 K 7/06 | F 57 / |
| II. DOMAI! | NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTÉ | <u> </u> |
| | Documentation minimale consultée * | • |
| Système de | classification Symboles de classification | |
| 5 | A 61 K | |
| CIB ⁵ | Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la meaure | |
| | où de tels documents font partie des domaines eur leaquels la rechérche à porté ? | |
| | | |
| III. DOCUI | HENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS 19 | 1. |
| Catégorie * | identification des documents cités, ¹¹ avec Indication, si nécessaire, des passages pertinents ¹² | Nº des revendications visées 13 |
| Y | FR, A, 2609395 (LABORATORIES SEROBIOLOGIQUES) 15 juillet 1988 voir page 1, ligne 1 - page 5, ligne 28; exemples 5-8; revendications | 1 |
| A | | 1-9,17-28 |
| Y | Cosmetics & Toiletries, vol. 102, mars 1987, Allured Publishing Corp., (New York, US), M. Duggan et al.: "Tyrosinase The enzyme behind the tan", pages 97-101 voir page 99, colonne 2 - page 100, colonne 2 | 1 |
| A | US, A, 4107306 (J. VOORHEES) 15 août 1978 voir colonne 3, ligne 67 - colonne 4, ligne 20; exemples 7-9 | 1-9,17-28 |
| «A» doucon «E» doucon «L» doupn sur «O» do | coment définizant l'état général de la technique, non naudéré comme particulièrement pertinent cument antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou à la date de provide commet particulièrement pertinent is principe ou la théorie constité commet pouvant jeter un doute sur une revendication de crité ou cité pour déterminer la date de publication d'une tre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) cument se référant à une divuigation orale, à un usage, à exposition ou tous autres moyens cument publié avant la date de dépôt international, mais stérieurement à la date de priorité revendiquée | norite et n'appartenant par mais cité pour comprendir uant la base de l'inventior tinent: l'invention revendi omme nouvelle ou comme riment: l'invention reven le comme impliquant un ument est associé à un ou même natura, cette combi personne du métier. |
| IV. CERT | IFICATION | |
| | usile la recherche internationale a été effectivement 28 janvier 1991 14. 02 91 | s recherche internationale |
| A 4 m 1 m 2 m 2 m 2 m 2 m 2 m 2 m 2 m 2 m 2 | etion chargés de la recherche internationale Signature du fonctionnaire autorisé | · de l |
| | entron charges de la recherche internationale | 10/1/1/102= |

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

FR 9000822 42197

. 5 . 0 & J This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 05/02/91

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

the state of the s

| Patent document cited in search report | Publication date | Patent family member(s) | Publication date |
|--|---|--|------------------|
| FR-A- 2609395 | 15-07-88 | None | |
| US-A- 4107306 | 15-08-78 | None | * |
| | • | | |
| | | 2 1 1 17 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 | |
| <u>;</u> | <u>.</u> | Mary Comment of Comment | |
| ; | - | | |
| | Carrier Control | i en en en en en internación de la ción de l La ción de la ción de | |
| | | | |
| | | | |
| | | Talan da Araba Talan da Talan | |
| | | | |
| : 4 : 4 | • | | |
| | | The grade of the state of the s | |
| | | di Mali et e stire taj de lavitation Cita e til este de vidante dan la Eliza (1855) mang vertica din e le composition de la composition della composition de | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |